ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE BUTERS INSTRUMENTALISME



(13.12.94)	(81) Bate de publication internanonale: (81) Bate désignés: AM. AT. AU. BB. BC. CZ. DE. DK. EE. ES. FL GB. GE. KR. KZ. LK. LT. LU. LV. MD. A. NZ. PL. PT. RO. RU. SD. SE. SI. UZ. VN. brevet européen (AT. BE.	IG, MN, MW, NL NO L SK, T., TT, UA, US
(13.12.94)	CZ, DE, DK, EE, ES, FI GB, GE KR, KZ, LK, LT, LU, LV, MD, A NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SI UZ, VN, brevet curposéen (AT, 8E	I HU. IP. RE RU. NE IG. MN. MW. NL NO L SK. T TT. UA. US
(FRACH); ANKER. BEDEX TO AUMIN	BJ, CF, CG, CL, CM, GA, GN, ML brevet ARIPO (KE, MW, SD, SZ).	, SE), brevet OAPI (BF , MR, ME, SN, TD, TG)
	ANKER. 3 Bessex th Austin	ANCER 3 Bemex Avec repport de recherche anternan

- (57) Abstract

A method for diagnosing and/or monitoring the development of cancer by analyzing the deoxyribonucleic acid (DNA) in blood plasma, and particularly by detecting any gene attentions in cancer cell DNA, e.g. occopens mutations or deletions, turnour suppressor gene mutations or deletions, or microsatellite alterations.

Le méthode selon l'invention pour le diagnossie et/ou le suivi de l'évolution de cancers comprend l'auslyse de l'acide désoxyribonucléque (ADN) présent dans le plasma sanguin. Cette analyse concerne plus particulierement tous modification génuque propre à l'ADN de cellules cancéreuses, par exemple le désextion de munitions ou délétions d'oncogènes, ou hien de munitions ou délétions de genes suppresseurs de nimeurs ou encore les modifications de microssallites.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les États parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

ΑŤ	Autricites	GB.	Ruyeuga-Uni	MOR	Mourissie .
AU	Approve	GE	Georgie	MW	Malett
**	Retails	GN	Guade	NE	Niger
iii	Belgiger	GR	Griser	NL.	Paye Bas
7	Builde Fee	ALC:	Hongho	NO	Norvige
DG	Delgario		Irlands	NZ	Norrelle-Zélande
N			lube	FL.	Pologas
	Béain .	JP	Japan .	17	Portugal
38	Brest	KK	Loga	RO	Remant
BY	Maru	KG	Kirghimean	RU	Federates de Paseis
CY	Courte			80	South
Œ	République estatulmentes		Republique populaire dispostratique	~	Subde
CS	Coogo		de Corte		
Œ	B ejon	13	République de Corde	a	Slovinis
a	Coss d'Imper	K2	Karathara	SK	Stovenes
CM	Confide	u	Lucitorian	201	Strategick
Ol	مشد	LK	Sri Lacks	170	Total
a	Tehteralovaguis	w	Lucabous	70	Tugo
ā	Lipublique tchique	LV	Laterus	TJ	Tedplomas
DE	Allettages	MC	Massas	π	Trests-es-Tobago
ĐK.	Destruct	MD	République de Meldeva	UA	Ultrains
25		MG	Madagnass	US	Bus-Une d'Amerque
	Espayo	ML	Mall	UZ	Outstand
n	Paleds			YN	Vist Neg
72	Program	MON	Mongrius	4(4	. 100 1 400
64	G-1				

- 1 -

METHODE POUR LE DIAGNOSTIC DE CANCERS

La présente invention concerne une méthode de diagnostic et/ou de suivi de l'évolution de divers types de cancers après un traitement de chimiothérapie ou après une opération.

On sait que le diagnostic et le suivi de l'évolution des cancers sont effectués, à part l'observation et l'examen direct de tumeurs, par analyse de biopsies ou, dans le cas de cancers du sang, de la moelle osseuse, ce qui implique soit une intervention chirurgicale soit un test invasif du type biopsie ou aspiration médullaire avec aiquille. Or, en plus du caractère désagréable voire dangereux pour les patients de telles méthodes, il a été constaté qu'elles pouvaient en outre être peu précises. Dans le cas de certaines maladies leucémiques par exemple, l'analyse de l'échantillon de moelle prélevée n'a pas permis de retrouver toutes les variétés clonales malignes.

Le but de cette invention consiste donc à fournir une méthode de diagnostic de cancers qui soit d'une part plus précise et plus fiable et d'autre part qui soit plus facile à réaliser et n'impliquant pas de test invasif sur les patients.

La méthode de diagnostic et/ou suivi de l'évolution de cancers, objet de l'invention et visant à atteindre le but précité, comprend l'analyse de l'acide désoxyribonucléique (ADN) présent dans le plasma sanguin.

Il a en effet maintenant pu être démontré que des patients atteints de différentes maladies cancéreuses présentaient des taux augmentés d'ADN dans le plasma sanguin. La méthode de diagnostic selon l'invention est donc basée sur la détection de mutations géniques dans cet ADN plasmique, la plasma sanguin étant un matériau humain beaucoup plus facilement accessible que des biopsies de tumeurs par exemple. Ainsi, des mutations d'oncogènes sont fréquemment mises en évidence dans de nombreux types de tumeurs . malignes, et parmi elles les mutations du gène ras sont particulièrement significatives. Toutefois, la méthode peut s'appliquer à n'importe quelle modification génique propre à l'ADN de cellules cancéreuses, telles les mutations ou délétions de gènes ras, APC, DCC, P53, etc. ou de n'importe quel oncogene ou antioncogene (gene de suppression de tumeurs) ou encore les modifications de microsatellites. On a même observé que différentes mutations des gènes ras détectées dans l'ADN du plasma sanguin pouvaient être absentes dans l'ADN des cellules sanguines périphériques ou dans le cas de certains patients leucémiques de la moelle osseuse, ce qui tend à confirmer la plus grande fiabilité de la méthode selon l'invention en comparaison avec les méthodes de diagnostic connues.

D'une manière générale, la méthode de diagnostic selon l'invention consiste à extraire l'ADN du plasma sanguin, à purifier et amplifier cet ADN, puis à déterminer les mutations ou délétions géniques dans celui-ci, ceci en principe de manière comparative entre le plasma sanguin d'une personne présumée malade et celui de personnes en bonne santé.

La portée de la présente invention s'étend à toute technique d'extraction, purification et amplification d'ADN du plasma sanguin; de même, n'importe quelle méthode de détermination des mutations géniques peut être utili-sée.

La méthode de diagnostic selon l'invention sera maintenant illustrée plus en détails en référence aux deux exemples qui suivent :

Exemple 1 : Diagnostic du cancer du colon par détection de mutations du gène K-ras.

Dans cette première application de la méthode selon l'invention, on a utilisé la détermination de mutations dans le codon 12 des gènes K-ras contenus dans des adénocarcinomes du colon. Ces mutations apparaissent généralement lors de la transition du stade adénome I en adénome II, avant la délétion ou la mutation du gène P53, c'est-à-dire relativement tôt dans l'évolution de la tumeur.

Des échantillons de sang (20-30 ml) de 15 patients présentant différents stades d'adénocarcinome colorectal ont été prélevés sur héparine, ces patients n'ayant reçu durant cette période aucun médicament anti-cancéreux. Treize des 15 patients ont ensuite subi une ablation chirurgicale de la tumeur; de même, on a également prélevé environ 400 ml de sang au total sur des personnes saines afin d'en isoler l'ADN du plasma.

L'ADN a été extrait des tumeurs et des cellules sanguines selon des techniques usuelles bien connues.

Quant à l'extraction de l'ADN du plasma sanguin, elle peut être effectuée de la manière suivante : le plasma est d'abord soumis à des traitements par du phénol, de l'éther et du choloroforme. Après dialyse contre la SSC (chlorure de sodium 0,15 M, citrate de trisodium 0,015M), on fait passer le produit à travers une colonne Concanavaline A-Sépharose afin d'éliminer les polysaccharides, puis on le centrifuge dans un gradient de Cs₂SO₄.

L'ADN ainsi extrait et purifié (10 à 100ng) a ensuite été soumis à une amplification par PCR du premier exon du gène K-ras dans un volume de 100µl.

Les amplimers étaient le

- 5'-GACTGAATATAAACTTGTGGTAGT-3' et le
- 5'-CTATTGTTGGATCATATTCGTCC-3'.

Les amplifications ont été effectuées dans un tampon contenant 50 mM de KCl, 10 mM de Tris-MCl à pH 0,3, 200mM de chaque nucléotide, 1,8 mM de MgCl₂, 0,2µM de chaque précurseur et 2,5 unités de "AmpliTaq" ADN polymérase. 35 cycles ont été réalisés pour l'ADN des tumeurs et des cellules sanguines et 45 cycles pour l'ADN du plasma (94°C pendant 1 min., 59°C pendant 1,5 min., 72°C pendant 1 min., le dernier cycle étant prolongé de 7 min. à 72°C).

En ce qui concerne la détection des mutations, elle peut être effectuée par n'importe quelle méthode connue et appropriée. Dans le présent exemple, elle a été réalisée de deux manières différentes pour chaque échantillon testé.

(a) Hybridisation de produits PCR avec sondes oligonucléotiques spécifiques aux mutations (selon Verlaan de Vries et al., Gene 50, 313-320, 1986):

Les produits PCR ont été disposés en quantités égales sur des membranes "Zeta-probe" (Bio-Rad, Hercules, CA) et

hybridisées avec les oligonucléotides spécifiques pour des K-ras mutants ou sauvages. Les oligonucléotides étaient marqués avec 32P ddATP (Amersham, GB). Afin de séparer les hybrides parfaits des "mismatchs", le lavage final des membranes a été effectué dans une solution contenant du chlorure de tétraméthylamonnium 3M, 50 mM de Tris-HCl à pH 8,0 et 0,2 mm EDTA et 0,1 % SDS à 58°C pendant 1 heure.

(b) Amplification PCR avec amplimers spécifiques de mutations ponctuelles ou amplification PCR pour allèles spécifiques (PASA) (selon Sommer et al, Biotechnique 12, 82-87, 1992):

Dans cette méthode plus sensible, l'ADN est soumis à une amplification PCR avec des amplimers complémentaires aux séquences normales GLY ou mutées ALA, VAL, SER, ASP ou CYS. Les amplimers spécifiques aux mutations ont des terminaisons 3' complémentaires aux mutations au point spécifiques. L'enzyme Taq I polymérase (Perkin-Elmer Cetus, CH), n'a pas d'activité exonucléasique en 3' et est donc incapable d'amplifier l'ADN si le mismatch d'une seule base est situé à la terminaison 3' de l'amplimer.

Chaque PCR a été effectué dans un volume de 40µl d'une solution contenant 50 mM de KCl, 10 mM de Tris-HCl à pH 8,3; 2 mM de chaque nucléotide, 0,7 mM MgCl2, 0,2 mM de chaque précurseur et 1 unité de "AmpliTaq" ADN polymérase. Trente-cinq cycles ont été effectués (94°C pendant 1 min., recuit à 55-62°C pendant 2 min., extension à 72°C pendant 1 min,). Le dernier cycle a été étendu de 7 min. à 72°C. Chaque réaction a été amorcée avec la technique "hotstart". Les amplimers utilisés étaient les suivants :

5'-ACTTGTGGTAGTTGGAGCTGG-3' pour le K-ras sauvage (renaturation à 55°C), 5'-ACTTGTGGTAGTTGGAGCTGC-3' pour le mutant ALA 12 (renaturation à 62°C),

5'-ACTTGTGGTAGTTGGAGCTGT-3' pour le mutant VAL 12 (renaturation à 61°C), 5'-ACTTGTGGTAGTTGGAGCTA-3' pour le mutant SER 12 (renaturation à 59°C), 5'-ACTTGTGGTAGTTGGAGCTGA-3' pour le mutant ASP 12 (renaturation à 60°C),

5'-ACTTGTGGTAGTTGGAGCTT-3' pour le mutant CYS 12 (renaturation à 59°C) et dans chaque cas l'amplimer "antisense" 5'-CTATTGTTGGATCATATTCGTCC-3'.

Après amplification, les produits de la réaction ont été analysés par électrophorèse dans un gel de polyacrylamide 0.8 %.

En utilisant la première technique (a) décrite cidessus, il s'est avéré qu'il n'était pas possible de mettre en évidence les mêmes mutations dans l'ADN du plasma que celles détectées dans l'ADN des tumeurs prélevées (GLY en VAL, GYS en ALA); cette technique ne semble pouvoir être appliquée ici que si environ 10 % au moins de l'ADN total présente une mutation ponctuelle. Par contre, les mutations précitées ont pu être identifiées dans l'ADN du plasma avec la seconde technique (b) décrite précédemment; il apparaît que cette technique permet d'identifier les mutations dans un échantillon d'ADN du plasma mélangé avec un excès de 104 à 105 d'ADN normal non muté. D'autre part, avec la même technique, il n'a pas été possible de détecter les mêmes mutations sur les échantillons d'ADN de cellules sanguine.

Enfin, tous les échantillons de contrôle provenant de personnes en bonne santé se sont révélés négatifs, c'est-

à-dire ne présentant pas de mutations de l'ADN du plasma.

Exemple 2 : Diagnostic de cancers dus à des désordres myéloïdes par détection de mutations du gène N-ras.

On sait qu'une prédominance de mutations N-ras ont été observées dans l'ADN de la moelle osseuse de patients présentant un syndrome myélodysplasique (MDS) ou une leucémie myéloblastique aigüe (AML).

On a prélevé 20 à 30 ml de sang sur dix patients atteints de AML ou MDS, ce sang étant recueilli sur héparine et centrifugé sur gradient "Ficoll Hipaque" (Pharmacia, SE). On a également prélevé 400 ml de sang sur des personnes saines. L'interphase contenant des cellules mononucléaires a été recueilli et utilisé pour l'extraction de l'ADN des cellules sanguines. La phase supérieure a été centrifugée à 2500 G pendant 15 minutes, et le surnagent a été utilisé pour l'extraction de l'ADN du plasma. De plus, quelques échantillons de moelle osseuse des mêmes patients ont été prélevés pour analyse de contrôle.

L'ADN des cellules sanguines et de la moelle a été isolé par traitement à la Protéinase K (Merck, DE) en présence de SDS, puis extraction au phénol, précipitation à l'éthanol et gradient de Cs₂SO₄. L'ADN du plasma a été extrait comme décrit dans l'exemple 1.

L'ADN (10-100 ng) a été amplifié dans un volume de 100µl. Les amplimers utilisés (Oncogène Science, NY, USA) étaient 5'-GACTGAGTACAACTGGTGG-3' et

5'-CTCTATGGTGGGATCATATT-3' pour le premier exon du gêne Nras. Les amplifications ont été effectuées dans un "Thermo-Cycler 480" automatique (Perkin-Elmer Cetus, CH) dans les mêmes conditions que celles de l'Exemple 1. Chaque cycle consistait en une étape de dénaturation à 94°C pendant 1 minute, une renaturation (à 51°C pourN-ras) pendant 1,5 minutes et une extension d'une minute à 72°C avec un troisième segment d'extension de 5 secondes par cycle. Le dernier cycle a été suivi par une extension de 7 minutes à 72°C. Les produits de l'amplification (109 np) ont été analysés par électrophorèse dans du gel polyacry-lamide 0,8%.

Les deux mêmes méthodes de détection des mutations que dans l'Exemple 1 ont été employées. Dans la seconde technique (b), on a utilisé comme amplimers pour N-ras 5'-CTGGTGGTGGTGGAGCAGA-3' pour le mutant ASP 12, 5'-GGTGGTGGTGGAGCAGGTT-3' pour le mutant CYS 13, et 5'-CTCTATGGTGGGATCATATT-3' comme amplimer "antisense".

Les résultats des analyses obtenus permettent de confirmer que l'ADN des patients malades présentait une ou plusieurs mutations du codon 12 (GLY en CYS ou en ASP) ou du codon 13 (GLY en CYS) du gêne N-ras, alors que toutes ces mutations n'ont pas pu être identifiées dans l'ADN des cellules sanguines, ni même dans celui de la moelle osseuse.

Ainsi, il ressort des deux exemples illustratifs cidessus que l'analyse de l'ADN du plasma sanguin peut constituer une méthode de diagnostic et du suivi de l'évolution d'une maladie cancéreuse qui est plus pratique, moins traumatisante (simple prélèvement de sang chez le patient) et parfois même plus fiable que les méthodes connues impliquant le prélèvement d'une biopsie.

REVENDICATIONS

- 1. Méthode pour le diagnostic et/ou le suivi de l'évolution de cancers comprenant l'analyse de l'acide désoxyribonucléique (ADN) présent dans le plasma sanguin.
- 2. Méthode selon la revendication 1 comprenant l'extraction de l'ADN présent dans le plasma sanguin, la purification et l'amplification de l'ADN, et la détection de mutations géniques dans cet ADN.
- 3. Méthode selon la revendication 2, dans laquelle on détecte les mutations ou délétions d'oncogènes, ou bien les mutations ou délétions de gènes suppresseurs de tumeurs ou encore les modifications géniques propres à l'ADN de cellules cancéreuses.
- 4. Méthode selon la revendication 3, dans laquelle la détection est appliquée à tout oncogène ou antioncogène ou gène de suppression de tumeurs, par exemple aux gènes APC, ras, DCC ou P53, ou encore aux modifications de microsatellites.
- 5. Méthode selon l'une des revendications 2 à 4, dans laquelle l'ADN est amplifié par réaction de la polymérase en chaîne (ci-après "PCR").
- 6. Méthode selon l'une des revendications 2 à 5, dans laquelle la détection des mutations géniques est effectuée par hybridisation des produits par PCR avec des sondes oligonucléotiques spécifiques aux mutations.

- 10 -

7. Méthode selon l'une des revendications 2 à 5, dans laquelle la détection des mutations géniques est effectuée par amplification par PRC avec des amplimers spécifiques aux mutations ponctuelles.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inum el Applicazion No.
PCT/IB 94/00414

IPC 6	FIGATION OF SUBJECT MATTER C12Q1/68		
According	o International Patent Claritication (IPC) or to both national (I	sedication and IPC	
W. FIELDS	SEARCHED		
IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by made C120		
	DON SCAFFING OTHER THAN MENINGUM ENCUMENTATION TO THE EXPENT T		merched
Electronic 6	della base consulted during the intertational starch (name of data	hate and, where proceeds, search times used)	
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of ti	ne relevant pastages	Relevant to dam ho.
X	WO,A,93 22456 (TRUSTEES OF DARK COLLEGE) 11 November 1993 see the whole document	10UTH	1-7
A	US.A.4 871 838 (J.L.BOS ET AL.)		6.7
	see column 14, paragraph 2 - co paragraph 1; claims 1-7		
	ther documents are listed in the continuation of box C.	Parent family members are tisked	in annex
'A' document comme	stegoner of cited documents: sent defining the general value of the art which is not bered to be of particular relevance discusses that published on or after the international data discusses that published on or after the international data document when many three ements on propriy claimst) or is could be maintain the publication data of another in or other sponal reason (or specified) hast referring to an oral decisions, title, exhibited or most published prior to the international filing data but has the propriy data claimed.	"T" learr document politished after the me or priently date and not in condict will cited to inscerning the principle or it invention." "X" document of paracular relevance; the expect be considered novel or named invention and one of the cappet be considered to invention and of paracular relevance; the cappet be considered to invention and of comment and one or mental, such continues no buring close of the aft. "A" document recember of the same passes.	the the apprication out incory underlying the classed silvention is be considered to reason to them along diameter incommon members approximately with the give niher study when the give niher such discusses to a person skulled
	actual dempiosan of the mornaconal murch	Date of manag of the intermedenal or	erts report
2	22 March 1995	04.04	.95
Name and	making address of the ISA European Pasent Office, P.U. 5818 Patentiaen 2 NL - 2250 HV Ripseye Tel. (+31-70) Mdb.2000. Tz. 31 451 ope ftl, Fart (-11-70) Mdb.2000.	Authorized officer Gurdjian, D	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT INUTE . ADDITION NO

	RNATIONAL SEAR	#*	PCT/IB	94/00414
Patent document cited in search report	Publication date	Palent	family . sens)	Publisher.
WO-A-9322456	11-11-93	CA-A-	2134552	11-11-93
US-A-4871838	03-10-89	NONE		

-				
				•
		•		
	•			
	•			

Form PCT/ISA/218 (parant fast

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT/IB 94/00414

A. CLAS	SEMENT DE L'OWET DE LA DEMANDE		
C10 0	C12Q1/68		
Seine is c	tamblication internazionale des brevets (CIS) du à la fins seine la clas	nfreaunn nanonaic et la CIM	
	AINES SUR LEBOUELS LA RECHERCHE À PORTE		
	lation manufacie consulter (systems de clarafrest de Ravi des symboles	s de Castement)	
CIB 6	C120		
Document	lation commitée autre que la décomercé du Maternale dans le meture	BU CON GORUMENTA PRINCIPAL DES GORMANOS	MF lérqueix a porté la recharale
Bass de de unimet)	OFFINER DECENTINQUE CONTRICEE DE CITUTE DE LA FECHETCINE UNICETALS ORALE ((ADVID de la base de dompoez, el si cila ci	a rezultable, termet de recherche
C. DUCT	MENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Califone '	Editoricapen des documents entre, avec, le cas exhaute, l'indicaber	a des panages peranents	no. des revendazione vices
X	WO.A.93 22456 (TRUSTEES OF DARMOU COLLEGE) 11 Novembre 1993 voir le document en entier	тн	1-7
A	US,A,4 871 838 (J.L.80S ET AL.) 3	Octobre	6,7
	voir colonne 14, alinea 2 - colon alinea 1; revendications 1-7	ne 15,	
	·		
	·		
		•	
	İ		
			-
	'		
Ver	la Mate du cadre C pour la fit ce la hele dec documents	Let documents de families de D	sant tout audience up south
Callyone	Speciales de gorument ausc	T' doorgeent uteneur public après la d	ste de dénôt mornament ou la
, qoorus	ent definition i'etat general de la technique, non	date de pronté et n'amortenement	nas à l'état de la
	lèré comme parisculièrement perunent ent anteniur, mais public à la date de depôt international	untroque perunent, mas alle pour ou la thèorie constituet la base de	L'IUALUGE
un wie	'ES CCCC (IMC MIL parvant jeter un daute der une revendration de	X" document particulterement pertinent core connecerce comme nouvelle ou	
promi		A. qocatatis beneriptusure an qocatatis A. qocatatis beneriptusure an qocatatis	l'anvanues revendente
* dneum	ant to referent à title divisionemente. À un usage, à	ne paul être considerée comme unp lorsque le document est amoine à ut	et propour aures
docum	penson ou tallé autres moyent mit publié avant la date de dépôt internacional, mais datement à la date de promié revendagues	documents de trême nature, cette ce pour une pursonne du frezer à document qui fait parte de la métra	
Me & Lagra	ege is recharge unequationale a ele effectivement achever	Date d'expossion du present rapport	
	2 Mars 1995	04.04.9	#5
- M +	nee pestale de l'administration charges de la recherche internationale Office European des Brevela, P.B. 3818 Participan 2	Fendannari automic	
	NL - 2280 (IV-Rijnenh Td. (· 31-70) 145-2040, Tz. 21 651 epo ni, For (- 31-70) 145-2014	: : Gurdjian. D	

Fernando PCT/SA/218 (developes femile) (soilet 1993)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Document brevet die Dari de		PCT/IB 94/00414		
WO-A-9322456	Paic de publication	Membrets) de la famille de breveus:		Date de
		CA-A-		Publication
110 1 10000			2134552	11-11-93
US-A-4871838 03-	03-10-89	AUCUN		*****